(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平4-347162

(43)公開日 平成4年(1992)12月2日

(51) Int.CL⁶

微阴配号 广内整理番号

F I

技術表示簡所

A 6 1 L 25/00

A 7038-4C

審査請求 未請求 請求項の数2(全 4 頁)

(21) 出顧番号

特局平3-118558

(71)出版人 000004178

日本合成ゴム株式会社

(22)出顧日

平成3年(1991)5月23日

東京都中央区縣地2丁目11番24号

(72)発明者 玉田 靖

東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合

成ゴム株式会社内

(72)発明者 安田 健司

東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合

成ゴム株式金社内

(74)代理人 弁理士 有質 三幸 (外2名)

(54) 【発明の名称】 生体組織接着剤

(57) 【要約】

【構成】 (a) 1分子中にグルタミンとリジンを各々 少なくとも 1 残基以上有するオリゴペプチド並びに (b) コラーゲン及び/又はゼラチンを含有する、若し くは前記(a)並びに前記(b)を化学的に結合した化 合物を含有する生体組織技術剤。

【効果】 これを用いれば従来の総合法では総合不可能 であった創傷部位や病変部位を接着。固定することがで き、また総合時間も大幅に短縮することができる。ま た、従来のフィブリン糊にくらべ、接着速度や接着独度 が向上し、また、取扱い性も簡便であり、更に、血液製 剤を使用する必要がないためウイルスなどによる感染の 心配のない安全な生体組織接着群である。

(特許請求の前別)

【請求項1】 (a) 1分子中にグルタミンとリジンを 各々少なくとも 1 残基以上有するオリゴペプチド、並び に(b)コラーゲン及び/又はゼラチンを含有する生体 組織接着利。

【蘭求項2】 (a)1分子中にグルタミンとリジンを 各々少なくとも1 残差以上有するオリゴペプチドと (b) コラーゲン及び/又はゼラチンとが化学的に結合 した化合物を含有する生体組織接着剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は外料手術時の創面や切 海、接通傷等の創画、あるいは火傷による創画の接着、 創傷被覆、固定、止血、あるいは損傷などにより損失し た組織の補填や創傷治療促進などに用いることができる 生体組織接着剤に関する。

[0002]

【従来の技術】外科手術時の創画の接着などには、古く から、絹糸、ナイロン糸、ポリプロピレン糸などによる 鍵合が行われている。また、創傷拍響後の抜糸処理が不 20 配列でもよい。しかし、アミノ慶改基の数としては、2 要な生体分解性高分子であるポリグリコール酸などから 作られた健合糸も最近用いられるようになってきた。し かし、鎌合糸による接着は、基本的に二次的な組織損傷 を避けられず、また、総合手技に多くの時間がかかり息 者に多大な負担をかけるばかりでなく、微小部位の接着 に関しては、不可能であったり高度の外科手術技量が要 求され、その使用に制限がある場合がある。

【0003】そこで、これらの総合による接着の問題点 を解決するため、種々の生体組織技術剤が提案されてい る。たとえば、シアノアクリレート系の瞬間接着剤の応 30 Ala-Lys-Gla-Ala-Asp-Yal-COOK 用が試みられている。しかし、この接着剤は生体に対し 海性があり、分解速度が遅いため組織の治療過程を妨害 し、また、その硬化物の力学的性質が生体組織のそれと 十分に適合しているとはいえず、広く使用できるもので はない。

【0004】一方、生体組織接着剤として、血液凝固反 応を利用したフィブリン糊が、古くから知られている。 フィブリン朝はフィブリノーゲンを主成分とし、これに トロンピン及び血被薬固第XIII因子等を加え、フィブリ ンを形成せしめ、組織を接着しようとするものである。 しかしながら、フィブリン網は組織接着には十分な強度 を有するとは含えず、その接着も持続性がなく、更に取 長いが不便である等の欠点を有している。

【0005】このフィブリン朝の欠点を改善するため、 絹フィブロインを混合し枝着強度を上げる方法(幹開昭 64-85272号)、持続性や関係治療性を向上させるため に、フィブロネクチンを混合する方法(特陽平1-99565 号)などが知られている。しかし、これらの後着剤には **血被製剤であるフィブリノーゲンが不可欠であり、その**

り、安全に使用できるとはいい難いものであった。

【発明が解決しようとする課題】 従って、本発明の目的 は、接着速度や接着強度に優れ、創備治療性や取扱い性 にも優れた安全な生体組織接着期を提供することにあ

[0007]

【無陋を解決するための手段】すなわち本発明は、

(a) 1分子中にグルタミンとリジンを各々少なくとも 10 1 残基以上含有するオリゴベブチド、並びに (b) コラ ーゲン及び/又はゼラチンを含有する生体組織接着剤を 提供するものである。 更に本発明は、(a) 1分子中に グルタミンとリジンを各々少なくとも 1 残基以上有する オリゴペプチドと (b) コラーゲン及び/又はゼラチン とが化学的に結合した化合物を含有する生体組織接着剤 を提供するものである。

【0008】本発明で用いる(a)成分であるオリゴベ プチドは、その分子中にグルタミンとリジンをそれぞれ 1 残基以上有していれば、そのアミノ酸配列はいかなる

~100が好ましく、特に5~50が好ましい。これが 2未満であると接着強度が不十分であり、100を超え ると合成するのに多大な工程を必要とし、収率も低くな ۵.

【0009】好ましいオリゴベブチドとしては、例えば 次のものが挙げられる。

(1) NEL-Gly-Gly-Gly-Gla-His-His-Len-Gly-Gly-Ala-Lys-Gla-Ala-Gly-Asp-Val-COOH

(2) MB-Ais-Glu-Ais-Glo-Glo-Bis-His-Leu-Ais-Ais-

ここで (1) はフィブリノーゲンr鎖のC末端のシーケ ンスであり、(2) はその改変ペプチドである。

【0010】オリゴペプチドの製法としては、如何なる 合成法を用いてもよいが、より簡優には、ペプチド固相 合成法が最適である。一例を挙げると、各種Paoc化倒模 保護アミノ散を用いて、ペプチドシンセサイザーを使用 して、固相相体上にオリゴペプチドを合成する方法が挙 げられる。 合成後、 固相担体からオリゴベブチドを切り 出し、脱保護した後、逆相液体クロマトグラフィーによ り精製することができ、合成したオリゴベブチドは、ア ミノ酸分析、一次構造解析などの方法で確認することが

【0011】 (b) 成分のコラーゲンやゼラチンはそれ ぞれ単独で使用してもよいが、それぞれを任意の割合で 混合したコラーゲン-ゼラテン混合物として用いること もできる。これらのコラーゲンやゼラチンは豚皮などか ら抽出することができるが、より簡便には市阪のコラー ゲンやゼラチンを用いればよい。 市取のコラーゲンやゼ ラチンとしては、例えばSIGMA社製牛跳抽出コラーゲン ため、エイズ、肝炎などのウイルスの個人の危険性があ 50 やゼラチン、あるいは新田ゼラチン社製コラーゲンが挙

げられる。また、コラーゲンには、その組織分布により 10種類近いタイプが報告されているが、それを狡着す る部位により使い分けることが好ましい。例えば軟組織 の接着にはコラーゲンI型を、基底膜の接着にはコラー ゲンIV型をという様に用いれば好ましいが、経済性や筋 便性を考えれば消化はコラーゲン」数を用いれば良い。

[0012] (a) 成分と(b) 成分の好ましい配合比 は、(b) 成分1gに対して、(a) 成分が0.05~5ミ リモルであり、より好ましくは 0.1~3ミリモルであ る。 (a) 成分が0.05ミリモル未満であると接着速度が 10 十分でなく、5ミリモルを超えると不経済であるばかり でなく、接着後の力学的特性に悪影響を及ぼすことがあ

【0013】本発明に用いる(a)成分と(b)成分 は、粉末のまま使用しても接着効果はあるが、水溶波又 は緩衝溶液として用いることがより好ましい。このとき の (a) 成分及び (b) 成分合計の濃度は、0.01~50 遺量%とすることが好ましく、0.05~30重量%とする ことが特に好ましい。この機度が0.01重量を未満では、 十分な接着速度と接着強度が得られず、60重量%を超 20 えると粘度が高くなり取扱いに不便を生じることがあ る。なお、(b) 成分としてコラーゲンを用いる場合 は、コラーゲンを十分溶解するために(a)成分及び (b) 成分の合計の機度を0.01~0.5 重量%とすること が好ましい。

【0014】本発明の生体組織接着剤を使用するには、

(a) 成分と(b) 成分を予め又は使用直轄に体外で混 合し、創傷部位などに適用すればよい。また、必要に応 じて創傷部位などに(a)成分及び(b)成分を別々に ともできる。 更に (a) 成分と (b) 成分をあらかじめ 化学的に結合させて使用に供することもできる。この一 例としては、脱保護する前のオリゴベブチドと(b)成 分とを、一般的なペプチド合成に用いられる組合反応を 用いてカップリングし、次いでフッ化水素、トリフルオ 口酢酸等によりアミノ酸倒鎖保護基をペプチドから脱離 させる脱保護により結合させる方法が挙げられる。

【0015】本発明の生体組織接着剤は、必要によりあ らかじめ体外でトランスグルタミナーゼ酵素で、プレポ リマー状態として使用しても良い。更に、使用時に本発 40 【0018】合成例2 明の生体組織接着剤に、トランスグルタミナーゼなどの 血液凝固因子やフィブロネクチン、ラミニンなどの細胞 接着性タンパク質、インターフェロンなどの生理活性物 質などを抵加して用いることもできる。

[0018]

【発明の作用及び効果】本発明の生体組織接着剤を生体 組織に使用すると、生体組織に存在する血被凝固第111 因子 (トランスグルタミナーゼ) が、 (a) 成分のオリ ゴペプチドを介して、(b)成分、生体組織に存在する

ーゲンなどと契機反応を行い、契備物を生成する。この 架構物は、僅れた止血、接着、固定効果などを有し、創 協治癒を促進する。更に治癒と共にその架構物は、生体 のタンパク質分解酵素などにより、分解吸収されて創傷 治療が完成する。本発明の生体組織接着剤は、このよう な作用を有するので、これを用いれば従来の値合法では 融合不可能であった創傷部位や病変部位を接着・固定す ることができ、また鍵合時間も大幅に短縮することがで きる。また、従来のフィブリン制にくらべ、接着速度や 接着強度が向上し、また、創価治癒性や取扱い性にも優 れた生体組織接着剤であり、更に、血液製剤を使用する 必要がないためウイルスなどによる感染の心配のない安 全な生体組織接着剤である。

[0017]

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明を更に具体的に 説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるもの ではない.

合成例1

Milligen社製9050用Pmoc化倒銀保護アミノ酸活性エスチ ル(アミノ酸のアミノ基をProcで保険しカルポキシル基 をペンタフルオロエステルなどで否性化した試薬)を用 い、パリンを結合したポリアミド/キーゼルグール複合 体樹脂 (商品名: Val 結合M樹脂) 上に、Milligen社製 ペプチドシンセサイザー9050を使用して、以下のオリゴ ペプチド (以下「ペプチドA」という) を合成した。 NE -Gly-Glo-Gly-Glo-Glo-His-Els-Leu-Gly-Gly-Als-Ly 5-GID-Ala-Gly-Asp-Val-COOH

合成後、樹脂を取り出し、トリフルオロ酢酸を用いて、 ペプチドAの樹脂からの切り出しと、脱保痩を行った。 適用し、その部位で同成分を混合させる方法も用いるこ 30 得られたペプチドAをウォーターズ社製マイクロボンダ スフェアーC18カラムを用いて、逆相被体クロマトグ ラフィーにより特製した。特製したペプチドAを凍結乾 燥して、重量を測定したところ、仕込みアミノ酸に対す る収率は70%であった。このペプチドAの架構活性を 確認するため、このペプチドAの観衝溶液にトランスグ ルタミナーゼ (SIGMA社製) を加え、GPCにより架構 挙動を検討した結果、ペプチドAの二量体と三量体の形 成が見られ、トランスグルタミナーゼによる架橋話性を 有していることがわかった。

合成例1と同様に、下記のオリゴペプチド(以下「ペプ チドB」という)を合成した。

MEs-Ala-Glo-Ala-Glo-Glo-His-His-Leu-Ala-Ala-Ala-Ly s-Gin-Ala-Ala-Asp-Val-COOH

収率は68%であった。このペプチドBも合成例1のペ プチドAと同様に架構活性を有しており、その活性はよ り強いことがわかった。

[0019] 合成例3

\$16組A社製ゼラチンの0.5重量%の観衝溶液1 0 0 cm に フィブリノーゲンやフィブロネクチン、生体組織のコラ 50 合成例1で合成したペプチドAを50mg混合し、その溶

被に0℃で提幹しながら100mの〒SC(1-エチル -3-(3-ジメチルアミノプロビル)-カルボジイミ ド塩酸塩)を加えて、2時間反応させた。反応後、アセ トン中で沈嚴させ、乾燥して、ペプチド結合ゼラチン (以下「ペプチドC」という)を合成した。ペプチドC も架機反応活性を有しているのを確認した。

[0020] 実施例1

新田ゼラチン社製コラーゲン水溶液(3 m/ml)、SIGN A 社製ゼラチンの20 重量光板筒溶液の1種又は2種。 並びに合成例1及び2で製造したペプテドA及びBを表 20 1 に示す量比で混合し、本発明の生体組織接着耐及び比較の接着剤(以料番号1~12)を調整した。次いで、 これらの接着剤及び市販のフイブリン網について、下記*

*に示す方法で止血効果及び接着(料理)強度の試験を行った。結果を接1に示す。

【0021】試験方法: 享見 (日本白色種、オス、3I g) をネンプタールにより麻酔したのち、背部を刺毛し、背部皮膚を正中線に置直にメスで3cm切開した。その側面に表1に示す試料を 0.1~0.5ml 独布し、教分間制固を圧着した。 圧着後の切開部からの出血の有無を内限で観察し、更に、あらかじめその切開線の両側に義着した1-0網糸をテンシロンで引っ張り、切開劇の接着(発揮) 強度を求めた。

[0022]

(表1)

	試料器号	(a) 政分		(b) (£5)		(中央(4·)	MERK
		ペプチドル ロロ (ミリモル)	ベプテドB W (ミリモル)	コラーゲン	ゼラテン 要転換液 (nl)		((4)
L				水溶液 (al)			
本発明	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10	50 (2, 02) 25 (2, 015) 400 (2, 24) 50 (2, 02) 100 (2, 05) 50 (3, 03)	50 (0, 028) 25 (0, 014) 400 (0, 22) 50 (0, 028) 50 (0, 028)	5555		000000000	1 15 1 17 9 92 0 98 1 36 1 42 1 42 1 16 1 16
世教	11 12 フィブリン報	-	=	5	ž	Δ Δ Ο	Q 15 Q 13 Q 25

*1:止血効果

- 〇:十分に止血されていた。
- △:止席が不十分であった。
- X:止血効果が認められなかった。

[0023] 実施例2

ペプチドCの20重量%緩衝溶液を実施例1と同様に兎 を用いて、その止血効果と接着(剥離)強度の試験を行 った。この結果、後着後数分で止血効果がみられ、接着 試験でも1,32回の刺躍被皮を示した。